@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 154680

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)6月27日

C 07 D 309/32 A 01 N 43/16 6971-4C B-7215-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

②特 願 昭61-300104

29出 願 昭61(1986)12月18日

⑫発 明 者 八 木 原 照 兵庫県姫路市的形町的形1177番地の5

⑫発 明 者 後 藤 幸 久 兵庫県姫路市網干区興浜1903の3番地

砂発 明 者 正 本 和 久 兵庫県姫路市余部区上余部500番地

砂発 明 者 森 島 靖 雄 兵庫県神戸市垂水区つつじが丘3丁目6番11号

砂発 明 者 長 部 広 和 兵庫県姫路市網干区新在家940番地

⑪出 願 人 ダイセル化学工業株式 大阪府堺市鉄砲町1番地

会社

明細の書

1. 発明の名称

4-チオキソー4H-ピラン-3-カルポキサミド誘導体及び植物成長抑制剤

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & S & O & R_6 & R_5 \\
R_8 & O & R_1 & R_2 & R_3
\end{array}$$
(1)

【式中、 R_1 と R_8 は同一又は異って水素原子、 $C_1 \sim C_{11}$ のアルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル基、低級アルコキシ基、任意に置換されても良いフェニル基、核がハロゲン原子、低級アルコキシ基の1~2個で置換されてもよいアラルキル基、5もしくは6 圏の異項環基: R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 及び R_6 は同一もしくは8異って、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、低級アルキル基、ハロゲン化

基、アリールオキシ基、カルボキシ基又は低級アルコキシカルボニル基: R_7 水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、任意に置換されてもよいフェニル基又は任意に置換されてもよいアラルキル基:又は R_7 と R_8 は一緒に- (CH_2) $_{\rm II}$ - ($_{\rm II}$ は3もしくは4)をそれぞれ意味する。] で表わされる4ーチオキソー4Hーピランー3ーカルボキサミド誘導体。

(2) 特許請求の範囲第1項記載の化合物を少なく とも1つ含有する植物成長抑制剤。

全. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

この発明は4ーチオキソー4Hーピランー3ーカルボキサミド化合物に関する新規化合物に関する ものである。この発明の化合物は、植物成長抑制 作用を有する。

(従来技術)

従来、4ーチオキソー4Hーピランに属する化合 物は文献でも知られている。ジオジオ・トラベソ (Giogio Traverso)らはエチル2,6ージメチ

- 2 -

ルー4ーオキソー4Hーピランー3ーカルボキシレートと五硫化リンとの反応により、エチルー2.6ージメチルー4ーオキソー4Hーピランー3ーカルボキシレートを得ている。アン.シム.(ローム)(ann.chim.(Rome)45 695-705この文献では4ーチオキソー4Hーピランのチオカルボニル基の性質について述べられている。その他、4ーチオキソー4Hーピラン骨格を有する化合物は知られているが、一般式(I)で示されている4ーチオキソー4Hーピランー3ーカルボキサミド化合物は知られていない。

(発明の構成)

本発明は、下記の一般式(I)で示されいてる 化合物を提供するものである。

[式中、 R_1 と R_8 は同一又は異って水素原子、 $C1 \sim C11$ のアルキル基、低級アルケニル基、低-3 -

級アルキル基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 イソプロポキシ、プトキシのような低級アルキコ キシ基:メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロポキシカルボニル、プトキシカルボニル のような低級アルコキシカルポニル基:メチルチ オ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチ オ、プチルチオ、ペンチルチオのような低級アル キルチオ基が挙げられる。また、低級アルケニル **基及び低級アルキニル基には、ビニル、アリル、** イソプロペニル、2ープテニル、1、3ープタジ ニエル、2-ペンテニル、1.4-ペンタジェニ ル、1-ヘキセニル、エチニル、2-プロピニル などが含まれる。シクロアルキル基には、シクロ プロピル、シクロペンチル又はシクロヘキシニル 基などが含まれる。ハロゲン化アルキル基には、 トリフルオロメチル、クロルメチル基などが含ま れる。低級アルコキシアルキル基には、メトキシ メチル、エトキシメチル、プロポキシメチル、ブ トキシメチル基などが含まれる。アラルキル基に は、ベンジル、3~フェニルプロピル、4~フェ

极アルキニル基、シクロアルキル基、低級アルコ キシアルキル基、任意に置換されても良いフェニ ル基、核がハロゲン原子、低級アルコキシ基の1 ~2個で置換されてもよいアラルキル基、ハロゲ ン化アラルキル基、5もしくは6員の異項環基: R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 及び R_6 は同一もしくは 異って、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニ トロ基、アミノ基、低級アルキル基、ハロゲン化 低級アルキル基、ヒドロキシ基、低級アルコキシ 基、アリールオキシ基、カルボキシ基又は低級ア ルコキシカルボニル基: R_7 水素原子、ハロゲン 原子、低級アルキル基、任意に置換されてもよい フェニル基又は任意に置換されてもよいアラルキ ル基:又はR₇とR₈は一緒に一(CH₂)_mー (『は3もしくは4)をそれぞれ意味する。] この発明で、低級アルキル基、低級アルコキシ基。 などで用いた用語「低級」とは、 $C_1 \sim C_5$ の炭 素原子を含有する基を意味する。具体的には、メ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、 イソプチル、ペンチル、イソペンチルのような低

- 4 -

ニルプチル基などが含まれる。アリールオキシ基 には、フェニルオキシ、ナフチルオキシ基などが 含まれる。5もしくは6員の異項環基には、窒素 原子、硫黄原子から選択されたヘテロ原子を1~ 3個含有する5もしくは6員の異項環基が含まれ る。たとえば、フリル、テトラヒドロフリル、チ エニル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサゾ リル、イソオキサゾリル、ピラゾリルなどの5員 環の基;ピリジル、ピリミジニル、ピラジニル、 ピリダジニル等の6員環の基が挙げられる。これ らの基は、メチルな又はエチルのようなアルキル 基、ハロゲン原子又はフェニル基で置換されても よい。フェニル基で置換された場合、環内の2つ の炭素原子と結合して縮合環を形成してもよい。 縮合環を形成をした場合の例としては、ベンゾチ アゾリル、キナゾリニル、キノキサリニル基など が挙げられる。

本発明化合物が持つ植物生長調節作用は、水田、 畑地、果実園、牧草地、芝生地、森林あるいは非 農耕地用の除草剤として有用な性質である。本発

- 5 -

明化合物を上記除草剤として使用する場合は、そのまま使用してもよいが、一般には固体担体、液体担体、界面活性剤、その他の製剤用補助剤と混合して、水和剤、粒剤、乳剤等に製剤する。

これらの製剤には本発明化合物を水和剤で、1 0~50%(いずれも重量%を示す。)を含有することが好ましい。

製剤に使用される固体担体には、カオリン、ベントナイト、クレー類、タルク、珪藻土、ジークライト、ゼオライト、パイロフィライト、合成的 散化珪素、炭酸カルシウム等の微粉末あるいは粒状物があり、液体担体には、キシレン、メチルナフタレン等の芳香族炭化水素類、エタノール、イソプロパノール、エチレングリコール、メチルセロソルプ等のアルコール類、アセトン、イソホロン、シクロヘキサノン等のケトン類、大豆油、綿実油等の植物油、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、水などがある。

分散、乳化などのために用いいられる界面活性 剤には、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、

- 7 -

(一般式(II)で示される R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 は一般式(I)の定義と同じ)

一般式(Ⅱ)で表される化合物を不活性溶媒中、 五硫化リン、2,4ービス[4ーメトキシフェニル]-1,3ージチア-2,4ージフォスフェタン-2,4ージスルフィドなどの硫化剤とを反応 させることにより得ることができる。

次に本発明を実施例によって説明する。

なお実施例を示した化合物のほかに、この発明 に含まれる興味ある化合物の具体名としては、次 のものが挙げられる。

N-(4-プロモー2,6-ジエチルフェニル) -2-プチル-5,6-ジメチル-4-チオキソ ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンプロックポリマー等のノニオン性界面活性剤、アルキルアリールスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、オキシエチレンアルキル硫酸エステルなどのアニオン界面活性剤等がある。

製剤用補助剤にはリグニンスルホン酸塩、アルギン酸塩、ポリアクリレート類、ポリピニルアルコール、植物ガム類、カルボキシメチルセルロース(CMC)、ヒドロキシエチルセルロース(HEC)等がある。

また、本発明化合物は必要に応じて他の殺虫剤 殺ダニ剤、殺線虫剤、殺菌剤、除草剤、植物生長 調節剤、肥料あるいは土壌改良剤と混合使用する こともできる。

本発明の一般式(I)に示される化合物は次の 方法で合成することできる。

- 8 -

6-x チル-N-(4-プロモ-2, 6-ジェチルフェニル) -2- プチル-5-メチル-4-チオキソ-4 H-ピラン-3-カルボキサミド、

5-x+v-N-(4-y-1-2.6-y-1+1-2.6-y-1+1-2.6-y-1+1-2.6-y-1+1-2.6-y-1-2.6-y-1+1-2.6-y-1

 $N-(2, 6-\Im x + N-4-X+3) = -2-\Im x + N-5, 6-\Im x + N-4-7 = -2+3 = -2$

- 4 H - ピラン - 3 - カルボキサミド、

N-(2.6-ジエチル-4-メトキシフェニル)

- 10 -

-5.6-ジメチル-4-チオキソ-2-プロピル-4H-ピラン-3-カルボキサミド、

N-(4-プロモ-2,6-ジエチルフェニル) -6-メチル-2,5-ジプロピル-4-チオキ ソ-4H-ピラン-3-カルボキサミド、

N-(2,4,6-トリェチルフェニル)-5,6-ジメチル-4-チオキソ-2-プロピル-4 H-ピラン-3-ピリジンカルボキサミド。

実施例1

2-プチル-N-(2,6-ジエチルフェニル) -6-メチル-4-チオキソ-4H-ピラン-3 -カルボキサミドの合成。

2ープチルーNー(2、6ージエチルフェニル) ー6メチルー4ーオキソー4Hーピランー3ーカ ルボキサミドO.68g(2mmol)、ラウェッソ ン(Lawessom)試薬480g(1.2mmol)とト ルエン(10๗)の混液を3時間遠流した。トル エンを減圧留去し、得られた残渣をカラムクロマ トグラフィーに付して精製し、得られた残渣をイ ソプロピルエーテルと酢酸エチルの混合液で再結

- 11 -

物の物性等をまとめたものである。

なお、表2中の"性能評価"とは次のとおりである。タルク5〇重量部、ベントナイト25重量部、ソルポールー9〇47(東邦化学製)2重量部)、ソルポールー5〇39(同前)3重量部を混合しキャリアーを調整した。テスト化合物5〇重量部と前記キャリアー2〇〇重量部とを混合し、2〇%水和剤を作った。この水和剤を純粋に分散させ所定濃度の水和剤分散液を得た。別にイネ、タイヌピエ、二十日ダイコン種子を催芽させたシャーレを用意し、上記水和剤分散液を添加し、25℃の照明付き定温庫で、7日間育苗して成長程度を観察した。

結果の表示法は、1-無影響、2-25%成長抑制、3-50%成長抑制、4-75%成長抑制、5-完全枯死とする。

晶して題記化合物を0.45gを得た。

実施例2

2-トリフルオロメチルフェニル-6-メチル -N-フェニル-4-チオキソ-4H-ピラン-3-カルボキサミドの合成。

2ートリフルオロメチルフェニルー6ーメチルー4ーオキソーNーフェニルー4Hーピランー3ーカルボキサミド〇.75g(2mmol)を使用し実施例1と同様にして題記化合物を〇.15gを得た。

実施例3

N-(2,6-ジェチルフェニル)-5.6-ジメチル-2-n-プロピル-4-チオキソ-4H-ピラン-3-カルボキサミドの合成。

N-(2、6-ジェチルフェニル)-5,6-ジメチル-4-オキソ-2-プロピル-4H-ピラン-3-カルボキサミドの、84g(2mmol)を使用し実施例1と同様にして題記化合物を0.19gを得た。

次に据げる表1及び表2は、本発明に係る化合 - 12 -

> C21H26BrNO2 C21H27NO2 150.5-151 ô 207 떒 슗 జ్ఞా CH3 R. I I Ŧ, Ŧ, ಕ್ಕ ပ္မွာ ర్గ I ž I I I æ**T** I I * ೯ I I I Į, ĭ R2 I ౮ ı, Ŧ æ ပ္န် 6

一位

垂2	2							
高	IR		N M		343	執	を を を を を を を を を を を を を を を を を を を	
	1	ţ	1			煙	海	
	ア(ロコ) 部定体	調定体	化字ンノト の動	東	B	44	12 913KI 913V	ダイコン
			0.90(t,3H), 1.17(GH,t),					
-	1645	Ž.	1.30-1.90(4H,B), 2.23(s,3H), CDCI ₃	CDCI	20	-	4	മ
			2.72(q,4H), 2.90(t,2H),	•	100	4	4	മ
			7.23(s, 4H), 9.17(br, 1H),					
٥	1643	u	2.37(s, 3H), 6.95-8.15(m, 10H), CDCI, +	CDCI, +	20			
ı	1660		10. 13(br, 1H)	DMSÖ-4 100	100			
			1.00(1,34), 1.20(1,64),					
			1.80(ZH, six), 2.30(s, 3H),					
ო	1640	•	2.41(s, 3H), 2.75(q, 4H),	CDCI	20	4	2	ဗ
			2.87(t,2H), 7.29(s,3H),	•	100	4	ഹ	က
			8. 97(br, 1H)					

THIS PAGE BLAND (USPTO)